

AGENZIA ITALIANA DEL FARMACO

COMUNICATO

Revoca, su rinuncia, dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Formitrol Gola». (22A05369)

(GU n.226 del 27-9-2022)

Con la determina n. aRM - 109/2022 - 1392 del 7 settembre 2022 e' stata revocata, ai sensi dell'art. 38, comma 9, del decreto legislativo n. 219/2006, su rinuncia della Sandoz S.p.a., l'autorizzazione all'immissione in commercio del sottoelencato medicinale, nelle confezioni indicate:

Medicinale: FORMITROL GOLA.

Confezioni e descrizioni:

045235088 - «8,75 mg pastiglie» 24 pastiglie in blister
PVC/PE/PVDC/AL;
045235076 - «8,75 mg pastiglie» 16 pastiglie in blister
PVC/PE/PVDC/AL;
045235064 - «8,75 mg pastiglie» 10 pastiglie in blister
PVC/PE/PVDC/AL;
045235052 - «8,75 mg pastiglie» 8 pastiglie in blister
PVC/PE/PVDC/AL;
045235049 - «8,75 mg pastiglie» 24 pastiglie in blister
PVC/PVDC/AL;
045235037 - «8,75 mg pastiglie» 16 pastiglie in blister
PVC/PVDC/AL;
045235025 - «8,75 mg pastiglie» 10 pastiglie in blister
PVC/PVDC/AL;
045235013 - «8,75 mg pastiglie» 8 pastiglie in blister
PVC/PVDC/AL.

Qualora nel canale distributivo fossero presenti scorte del medicinale revocato, in corso di validita', le stesse potranno essere smaltite entro e non oltre centottanta giorni dalla data di pubblicazione della presente determina.